

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES

1 SORTO EN ANTO DE CONTROLO DE LO LE DE CONTROLO DE LO LOS DE CONTROLOS DE CONTROLOS DE CONTROLOS DE CONTROLOS

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Oktober 2003 (16.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/084491 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/03735

A61K 7/06

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. April 2003 (10.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 15 858.4 10. April 2002 (10.04.2002)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MNEMOSCIENCE GMBH [DE/DE]; Paulwelstr. 19, 52074 Aachen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mur für US): LENDLEIN, Andreas [DE/DE]; Sundgauerstr. 142, 14167 Berlin (DE). GRASSER, Werner [DE/DE]; Templergraben 29, 52062 Aachen (DE). KRATZ, Karl [DE/DE]; Pestalozzistrasse 11, 41236 Mönchengladbach (DE). KRAUSE, Thomas [DE/DE]; Eberstädter Kirchstrasse 16, 64297 Darmstadt (DE). KALBFLEISCH, Axel [DE/DE]; Am Kaiserschlag 80, 64295 Darmstadt (DE). LANG, Günther [DE/DE]; Auf der Roten Erde 10, 64354 Reinheim (DE). ALLWOHN, Jürgen [DE/DE]; Gartenstrasse 5, 65558 Burgschwalbach (DE). BURGHAUS, Johannes [DE/DE]; Raibacher Tal 21, 64823 Gross-Umstadt (DE). SENDELBACH, Gerhard [DE/DE]; Robert-Koch-Str. 22, 64297 Darmstadt (DE). MATTINGER, Detlef [DE/DE]; Am

Muehlgraben 5, 64404 Bickenbach (DE). UHL, Stefan [DE/DE]; Pulverhäuser Weg 82, 64295 Darmstadt (DE).

- (74) Anwälte: HAMMER, Jens usw.; Grünecker, Kinkeldey, Stockmair & Schwanhäusser, Maximilianstrasse 58, 80538 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{g}\)flentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkärzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR TREATING HAIR WITH FORM MEMORY POLYMERS
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HAARBEHANDLUNG MIT FORMGEDÄCHTNISPOLYMEREN
- (57) Abstract: A method for achieving a reproducible hair shaping using form memory polymers is disclosed. A composition comprising a macromer or pre-polymer which may be cross-linked to give a form memory polymer is applied to the hair, the hair is shaped in a particular (permanent) form and the permanent form fixed by means of chemical cross-linking of the macromer or pre-polymer to generate a form memory polymer. The macromers or pre-polymers comprise regions which may be cross-linked by means of chemical bonds and non-chemically cross-linkable thermoplastic regions. The form memory polymers have at least one transition temperature T_{trans}. In addition to the permanent hair style a second (temporary) style can also be generated. Furthermore a method is disclosed for the reproduction of a previously programmed permanent hair style which has been transiently transformed into a temporary form or otherwise misshapen.
- (57) Zusammenfassung: Es wird ein Verfahren zur Erzielung einer abrufbaren Haarumformung unter Verwendung von Formgedächtnispolymeren beschrieben. Hierbei wird eine Zusammensetzung, welche ein zu einem Formgedächtnispolymer vernetzbares Makromer bzw. Prepolymer enthält, auf das Haar aufgebracht, das Haar wird in eine bestimmte (permanente) Form gebracht und anschliessend wird die permanente Form durch chemische Vernetzung des Makromers bzw. Prepolymers unter Ausbildung eines Formgedächtnispolymers fixiert. Die Makromere oder Prepolymere enthalten durch chemische Bindungen vernetzbare Bereiche sowie nicht chemisch vernetzbare thermoplastische Bereiche. Die Formgedächtnispolymere weisen mindestens eine Übergangstemperatur T_{trans} auf. Zusätzlich zu der permanenten Frisurenform kann eine zweite (temporäre) Form aufgeprägt werden. Weiterhin wird ein Verfahren beschrieben zur Wiederherstellung einer zuvor programmierten, permanenten Frisurenform, welche vorübergehend in eine temporäre Form umgeformt oder anderweitig deformiert wurde.

BEST AVAILABLE COPY

WO 03/084491 A1

1

Verfahren zur Haarbehandlung mit Formgedächtnispolymeren

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Erzielung einer abrufbaren Haarumformung unter Verwendung von Formgedächtnispolymeren.

10

15

20

25

30

Bei der Formgebung von Haaren wird im allgemeinen zwischen temporarer und dauerhafter, permanenter Haarverformung unterschieden. Eine temporäre Haarverformung erfolgt in der Regel unter Verwendung von Zusammensetzungen auf Basis von Lösungen oder Dispersionen haarfestigender Polymere. Derartige Produkte verleihen den Haaren durch den Polymerzusatz mehr oder weniger Halt, Volumen, Elastizität, Sprungkraft und Glanz. Diese Stylingprodukte erleichtern z.B. als Gel die Formgebung und Erstellung der Frisur, verbessern als Haarspray den Stand einer erstellten Frisur und erhöhen als Festigerschaum das Volumen des Haares. Nachteilig ist, dass die gewünschten Effekte nur von relativ kurzer Dauer sind und durch äußere Einflüsse wie Kämmen, Wind, hohe Luftfeuchtigkeit oder Kontakt mit Wasser rasch wieder verloren gehen. Eine permanente Haarverformung erfolgt in der Regel durch eine Dauerwellbehandlung. Hierbei werden Disulfidbindungen im Haar reduktiv gespalten, das Haar in die neue Form gebracht und durch oxidative Bildung neuer Disulfidbindungen fixiert. Nachteilig ist, dass durch die erforderliche chemische Behandlung des Haares mit Reduktions- und Oxidationsmitteln eine Beeinträchtigung der Haarstruktur nicht vermieden werden kann. Ein weiterer Nachteil der bisher bekannten Verfahren zur Haarumformung ist, dass es nicht möglich ist, eine Umformung in relativ einfacher Weise rückgängig zu machen, d.h. von einer Frisurenform ohne aufwändige Neuerstellung zu einer anderen zu gelangen.

Aus der JP 04-41416 sind Haarkosmetika bekannt, welche bestimmte lineare Polyurethane mit einer Glasübergangstemperatur $T_{\rm g}$ von 40-90°C enthalten. Das beschriebene Verfahren zur Haarbehandlung

2

entspricht einer Behandlung mit einem typischen Thermoplasten. Nach Auftragen der Zusammensetzung wird oberhalb von $T_{\rm g}$ die Frisurenform erstellt und durch Abkühlen unter $T_{\rm g}$ fixiert. Bei erneutem erwärmen oberhalb $T_{\rm g}$ erweicht das Polymer und eine neue Frisur kann erstellt werden. Ein Verfahren für eine abrufbare, reversible Haarumformung wird nicht beschrieben. Die Eigenschaften der linearen Polyurethane sind für eine Anwendung zur abrufbaren Haarumformung unzureichend.

10 Die der vorliegenden Erfindung zugrunde liegende Aufgabe bestand darin, ein Verfahren und die hierfür erforderlichen Produkte für eine abrufbare Haarverformung mit hohem Wiederherstellungsgrad einer programmierten Frisurenform zur Verfügung zu stellen. Eine weitere Aufgabe bestand darin, ein Verfahren zur Verfügung zu 15 stellen, mit dem es möglich ist, eine dauerhafte Haarumformung ohne schädigenden Eingriff in die Haarstruktur zu erreichen. Eine weitere Aúfgabe bestand darin, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, welches ermöglicht, temporäre Umformungen mehrfach in einfacher Weise rückgängig zu machen und mit hoher Genauigkeit zu 20 einer zuvor erstellten, programmierten, permanenten Frisurenform zurückzukehren. Eine weitere Aufgabe bestand darin, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, welches ermöglicht, in einfacher Weise und mit hoher Genauigkeit auf äußere Einflüsse zurückzuführende Deformationen einer Frisur rückgängig zu machen und zu einer zuvor 25 erstellten, programmierten, permanenten Frisurenform zurückzukehren.

Die Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Haarbehandlung,

- eine Zusammensetzung, welche mindestens ein vernetzbares
 Makromer, welches nach Vernetzung ein Formgedächtnispolymer
 bildet, auf das Haar aufgebracht wird, wobei das Makromer
 a) vernetzbare Bereiche enthält, die durch chemische Bindungen
 vernetzbar sind und

3

- thermoplastische Bereiche enthalten, die nicht chemisch vernetzbar sind,
- vorher, gleichzeitig oder anschließend das Haar in eine bestimmte (permanente) Form gebracht.wird und
- 5 anschließend die Form durch chemische Vernetzung des Makromers unter Ausbildung des Formgedächtnispolymers fixiert wird, wobei das Formgedächtnispolymer mindestens eine Übergangstemperatur T_{trans} aufweist.
- 10 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Aufprägung einer zweiten Frisurenform auf eine einprogrammierte, abrufbare erste Frisurenform. Hierbei wird zunächst eine durch das oben genannte Verfahren programmierte Frisur (permanente Form) auf eine Temperatur oberhalb Ttrans erwärmt. Anschließend wird das Haar in die gewünschte zweite (temporäre) Form gebracht und die zweite Form wird durch Abkühlen auf eine Temperatur unterhalb Ttrans fixiert.
- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur

 Wiederherstellung einer zuvor durch das oben genannte Verfahren
 einprogrammierten ersten Frisur (permanente Form). Hierfür wird
 eine Frisur in einer temporären Form oder eine durch
 Kaltverformung deformierte Frisur auf eine Temperatur oberhalb
 Ttrans erwärmt.

25

30

Formgedächtnispolymere im Sinne der Erfindung sind Polymere, aus denen sich Materialien herstellen lassen mit der Eigenschaft, dass sich ihnen eine beliebige Form (permanente Form) aufprägen läßt, in die sie sich nach einer Deformation oder nach Aufprägen einer zweiten Form (temporäre Form) spontan und ohne äußere Krafteinwirkung durch blosses Erwärmen oder durch einen anderen energetischen Stimulus zurückverwandeln. Deformation und Rückverwandlung (recovery) sind dabei mehrfach möglich. Der Grad der Erreichung der ursprünglichen, permanenten Form ist bei einem

4

ersten Relaxationszyklus, bestehend aus Deformation und Rückverwandlung, in der Regel etwas geringer als bei nachfolgenden Zyklen, vermutlich wegen der Beseitigung von anfänglich noch vorhanden Fehlstellen, Texturen etc.. Ein besonders hoher

5 Rückverwandlungsgrad wird dann aber bei den nachfolgenden Relaxationszyklen erreicht. Der Grad der Rückverwandlung beträgt beim ersten Relaxationszyklus vorzugsweise mindestens 30%, besonders bevorzugt mindestens 50% und bei den nachfolgenden Relaxationszyklen vorzugsweise mindestens 60%, besonders bevorzugt mindestens 80%. Er kann aber auch 90% und mehr betragen. Der Grad der Rückverwandlung kann gemessen werden wie bei üblichen curl retention Messungen durch einfache Längenmessung einer behandelten Haarlocke oder durch bekannte, geeignete Zug-Dehnungs-Experimente.

Zu Formgedächtnispolymeren vernetzbare Makromere bzw. Prepolymere 15 im Sinne der Erfindung sind Polymere oder Oligomere, bei denen das Fixieren einer aufgeprägten permanenten Form dadurch erfolgt, dass einzelne Polymer- oder Oligomerstränge durch chemische Bindungen miteinander verknüpft werden. Die Vernetzung über chemische Bindungen kann über ionische oder kovalente Bindungen erfolgen. 20 Die Vernetzungsreaktion kann eine beliebige chemische Reaktion, z.B. eine Salzbildungsreaktion, eine Kondensationreaktion, eine Additionsreaktion, eine Substitutionsreaktion oder eine radikalisch oder photochemisch induzierte Reaktion sein. Die Vernetzungsreaktion kann mittels geeigneter Katalysatoren oder 25 Initiatoren oder katalysatorfrei erfolgen. Sie kann durch eine geeignete Energiequelle ausgelöst werden, z.B. durch elektromagnetische Strahlung, Ultraschall, Wärme oder mechanische Energie. Eine Kombination zweier oder mehrerer Startverfahren kann gegebenenfalls zur Erhöhung der Effizienz oder der Geschwindigkeit 30 der Vernetzungsreaktion eingesetzt werden.

Erfindungsgemäß geeignete Formgedächtnispolymere weisen mindestens eine Übergangstemperatur T_{trans} auf. Hierbei kann es sich um eine

5

Schmelztemperatur T_m oder um eine Glasübergangstemperatur T_g handeln. Oberhalb von T_{trans} weist das Polymer ein niedrigeres Elastizitätsmodul auf als unterhalb von T_{trans}. Das Verhältnis der Elastizitätsmodule unter- und oberhalb von T_{trans} ist vorzugsweise mindestens 20. Die Übergangstemperatur T_{trans} ist vorzugsweise größer als Raumtemperatur (20°C), insbesondere mindestens 30°C, besonders bevorzugt mindestens 40°C und ist diejenige Temperatur, bei deren Überschreiten die spontane Rückbildung der permanten Form aus der deformierten oder aus der temporären Form erfolgt.

10

5

Frisur oder Frisurenform im Sinne der Erfindung ist breit zu
verstehen und umfaßt beispielsweise auch den Grad der Wellung oder
den Grad der Glattheit von Haaren. Eine programmierte Frisur im
Sinne der Erfindung ist eine Ansammlung von Haaren, die durch
vernetzte und in einer permanenten Form fixierte
Formgedächtnispolymere eine bestimmte Form aufweisen.
Wiederherstellung einer programmierten Frisur im Sinne der
Erfindung bedeutet, dass sich die programmierte Frisur nach einer
Deformation wieder zu vorzugsweise mindestens 60%, besonders
bevorzugt mindestens 80% zurückbildet, bezogen auf die Form, die
nach einem ersten Relaxationszyklus entsteht. Der Grad der
Wiederherstellung kann beispielsweise durch Längenmessung einer
Haarlocke oder einer Haarsträhne erfolgen.

Geeignete, zu Formgedächtnispolymeren chemisch vernetzbare
Makromere oder Prepolymere sind Makromonomere, die polymerisiert
oder durch einzelne chemische Bindungen vernetzt werden können.
Die chemisch vernetzten Polymere werden in der WO 99/42147 auch
als Thermosetpolymere bezeichnet. Die in der WO 99/42147

30 beschriebenen Makromere und Thermosetpolymere sind erfindungsgemäß
geeignet und Bestandteil dieser Anmeldung. Weiche,
thermoplastische Segmente (Schaltsegmente) mit einer
Übergangstemperatur Ttrans sind durch chemische, vorzugsweise

kovalente Bindungen vernetzt. Es werden also Schaltsegmente und

6

Netzpunkte benötigt, wobei die Netzpunkte die permanente Form fixieren und die Schaltsegmente die temporäre Form. Der Formgedächtniseffekt beruht auf der Änderung der Elastizität bei über- oder unterschreiten der T_{trans}. Das Verhältnis der Elastizitätsmodule unter- und oberhalb von Ttrans ist vorzugsweise mindestens 20. Je größer dieses Verhältnis, umso ausgeprägter ist der Formgedächtniseffekt. Es lassen sich vier Typen von Thermosetpolymeren mit Formgedächtniseigenschaften unterscheiden: Netzwerkpolymere, durchdringende Netzwerke, semi-durchdringende 10 Netzwerke und gemischt durchdringende Netzwerke. Netzwerkpolymere können gebildet werden durch kovalente Verknüpfung von Macromonomeren, d.h. von Oligomeren oder Polymeren mit verknüpfbaren, reaktiven Endgruppen, vorzugsweise ethylenisch ungesättigten, radikalisch oder photochemisch reaktiven 15 Endgruppen. Die Vernetzungsreaktion kann z.B. durch licht- oder wärmesensitive Initiatoren, durch Red-Ox-Systeme oder deren Kombinationen oder initiatorfrei, z.B. durch UV-Licht, Wärme oder mechanischen Energieeintrag gestartet werden. Durchdringende Netzwerke werden gebildet aus mindestens zwei Komponenten, die 20 jede für sich aber nicht untereinander vernetzt sind. Gemischt durchdringende Netzwerke werden gebildet aus mindestens zwei Komponenten, wobei eine Komponente durch chemische Bindungen und eine andere Komponente durch physikalische Wechselwirkungen vernetzt ist. Semi-durchdringende Netzwerke werden gebildet aus 25 mindestens zwei Komponenten, von denen eine chemisch vernetzbar und die andere nicht vernetzbar ist und beide Komponenten nicht durch physikalische Methoden getrennt werden können.

Grundsätzlich geeignet sind alle synthetischen oder natürlichen Oligomere und Polymere mit reaktiven End- oder Seitengruppen, welche dem vernetzten Fromgedächtnispolymer eine geeignete Übergangstemperatur T_{trans} und geeignete Elastizitätsmodule oberund unterhalb von T_{trans} verleihen und wobei die End- oder Seitengruppen entweder bereits bei der Herstellung oder

30

7

anschließend durch eine Derivatisierung in einer reaktiven Form vorliegen, die eine Vernetzungsreaktion mit den o.g. Methoden zulassen. Geeignete Makromere sind z.B. solche der allgemeinen Formel

5 $A1-(X)_n-A2$ (I)

10

15

20

wobei Al und A2 für reaktive, chemisch vernetzbare Gruppen stehen und -(X)n- für ein divalentes, thermoplastisches Polymer- oder Oligomersegment steht. A1 und A2 sind bevorzugt Acrylat- oder Methacrylatgruppen. Das Segment (X)n steht vorzugsweise für Polyester-, Oligoester-, Polyalkylenglykol-, Oligoalkylenglykol-, Polyalkylencarbonat- und Oligoalkylencarbonatsegmente, wobei die Alkylengruppen vorzugsweise Ethylen- oder Propylengruppen sind. Geeignete Makromonomere zur Bildung von Thermosetpolymeren mit Formgedächtniseigenschaften sind Oligo- oder Poly(s-caprolactone), Oligo- oder Polylactide, Oligo- oder Polyalkylenglykole, z.B. Polyethylen- oder Polypropylenglykol oder deren Blockcopolymere, wobei die genannten Polymere oder Oligomere end- oder seitenständig mit mindestens zwei radikalisch polymerisierbaren, ethylenisch ungesättigten Gruppen, beispielsweise Acrylaten oder Methacrylaten substituiert sind.

Bei den Polymersegmenten kann es sich um von natürlichen Polymeren wie z.B. Proteinen oder Polysacchariden abgeleitete Segmente handeln. Es kann sich auch um synthetische Polymerblöcke handeln.

25 Geeignete natürliche Polymersegmente sind Proteine wie Zein, modifiziertes Zein, Casein, Gelatin, Gluten, Serum albumin oder Collagen, sowie Polysaccharide wie Alginate, Cellulosen, Dextran, Pullulan oder Polyhyaluronsäure sowie Chitin, Poly(3-hydroxyalkanoat), insbesondere Poly(8-hydroxybutyrat), Poly(3-hydroxyoctanoate) oder Poly(3-hydroxyfettsäuren). Geeignet sind auch Derivate natürlicher Polymersegmente, z.B. alkylierte, hydroxyalkylierte, hydroxylierte oder oxidierte Modifikationen. Synthetisch modifizierte natürliche Polmere sind z.B. Cellulosederivate wie Alkylcellulosen, Hydroxyalkylcellulosen, Cellu-

8

loseether, Celluloseester, Nitrocellulosen, Chitosan oder
Chitosanderivate, die z.B. durch N- oder/und O-Alkyl- oder
Hydroxyalkylsubstitution erhalten werden. Beispiele sind
Methylcellulose, Ethylcellulose, Hydroxypropylcellulose,
Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxybutylmethylcellulose,
Celluloseacetat, Cellulosepropionat, Celluloseacetatbutyrat,
Celluloseacetatphthalat, Carboxymethylcellulose, Cellulosetriacetat oder Cellulosesulfat Natriumsalz. Diese werden
nachfolgend zusammenfassend als "Cellulosen" bezeichnet.

10

5

Geeignete synthetische Polymerblöcke sind Polyphosphazene,
Poly(vinylalkohole), Polyamide, Polyesteramide, Polyaminosäuren,
Polyanhydride, Polycarbonate, Polyacrylate, Polyalkylene,
Polyacrylamide, Polyalkylenglycole, Polyalkylenoxide,

- Polyalkylenterephthalate, Polyorthoester, Polyvinylether,
 Polyvinylester, Polyvinylhalogenide, Polyvinylpyrrolidon,
 Polyester, Polylactide, Polyglycolide, Polysiloxane, Polyurethane
 sowie deren Copolymere. Beispiele geeigneter Polyacrylate sind
 Poly(methylmethacrylat), Poly(ethylmethacrylat),
- Poly(butylmethacrylat), Poly(isobutylmethacrylat),
 Poly(hexylmethacrylat), Poly(isodecylmethacrylat), Poly(laurylmethacrylat), Poly(phenylmethacrylat), Poly(methylacrylat),
 Poly(isopropylacrylat), Poly(isobutylacrylat) oder
 Poly(octadecylacrylat). Geeignete synthethische, leicht biologisch
- abbaubare Polymersegmente sind Polyhydroxysäuren wie Polylactide,
 Polyglycolide und deren Copolymere, Poly(ethylenterephthalat);
 Poly(hydroxybutansäure); Poly(hydroxyvaleriansäure); Poly[lactidco-(ε-caprolacton)]; Poly[glycolid-co-(ε-caprolacton)];
 Polycarbonate, Poly(aminosäuren); Poly(hydroxyalkanoate);
- Polyanhydride; Polyorthoester sowie deren Mischungen und Copolymere. Beispiele schlechter biologisch abbaubarer Polymersegmente sind Poly(methacrylsäure), Poly(acrylsäure), Polyamide, Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol,

9

Polyvinylchlorid, Polyvinylphenol sowie deren Mischungen und Copolymere.

Erfindungsgemäße Zusammensetzungen für die Haarbehandlung

5 enthalten mindestens eines der oben genannten, zu
Formgedächtnispolymeren vernetzbaren Makromere oder Prepolymere in
einer Menge von vorzugsweise 0,01 bis 25 Gew.%, besonders
bevorzugt von 0,1 bis 15 Gew.% in einem geeigneten flüssigen
Medium. Die Zusammensetzung kann als Lösung, Dispersion, Emulsion,
Suspension oder Latex vorliegen. Das flüssige Medium ist
vorzugsweise kosmetisch akzeptabel und physiologisch unbedenklich.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält die Zusammensetzung eine Mischung aus (A) Makromeren die mit 15 mindestens zwei reaktiven, vernetzbaren Gruppen substituiert sind und (B) Makromeren, die mit nur einer reaktiven Gruppe substituiert sind. Geeignete zusätzliche Makromere sind z.B. solche der allgemeinen Formel

$$R-(X')_n-A3$$
 (II)

- wobei R für einen monovalenten organischen Rest, A3 für eine reaktive, chemisch vernetzbare Gruppe und -(X')n- für ein divalentes, thermoplastisches Polymer- oder Oligomersegment steht. A3 ist vorzugsweise eine Acrylat- oder Methacrylatgruppe. Das Segment (X')n steht vorzugsweise für Polyalkylenglykole, deren Monoalkylether sowie deren Blockcopolymere, wobei die Alkylengruppen vorzugsweise Ethylen- oder Propylengruppen sind und die Alkylgruppen vorzugsweise 1 bis 30 C-Atome aufweisen. Besonders bevorzugt sind Mischungen aus (A) endständig an beiden Enden mit Acryl- oder Methacrylsäure veresterten

 30 Polyalkylenglykolen oder Polycaprolactonen und (B) endständig an
- Polyalkylenglykolen oder Polycaprolactonen und (B) endständig an einem Ende mit Acryl- oder Methacrylsäure veresterten

 Polyalkylenglykol-monoalkylethern, wobei die Alkylengruppen vorzugseise Ethylen- oder Propylengruppen und die Alkylgruppen vorzugsweise C1- bis C30-Alkylgruppen sind. Als Komponente (A)

10

sind z.B. geeignet: Poly(s-caprolacton)-dimethacrylat, Poly(DL-lactid)-dimethacrylat, Poly(L-lactid-co-glycolid)-dimethacrylat, Poly(ethylenglykol)dimethacrylat, Poly(propylen-glykol)dimethacrylat, PEG-block-PPG-block-PEG-dimethacrylat, Poly(ethylenadipat)-dimethacrylat, Hexamethylencarbonat-dimethacrylat. Als Komponente (B) sind z.B. geeignet: Poly-(ethylenglykol)monoacrylat, Poly(propylenglykol)monoacrylat und deren Monoalkylether.

Die erfindungsgemäße Zusammensetzung liegt im allgemeinen als 10 Lösung oder Dispersion in einem geeigneten Lösungsmittel vor. Besonders bevorzugt sind wäßrige, alkoholische oder wäßrigalkoholische Lösungsmittel. Geeignete Lösungsmittel sind z.B. aliphatische C1- bis C4-Alkohole oder ein Gemisch von Wasser mit 15 einem dieser Alkohole. Es können jedoch auch andere organische Lösungsmittel eingesetzt werden, wobei insbesondere unverzweigte oder verzweigte Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Isopentan, cyklische Kohlenwasserstoffe wie Cyclopentan und Cyclohexan, organische lineare oder cyclische Ether, z.B. Tetrahydrofuran (THF) oder flüssige organische Ester, z.B. Ethylacetat zu nennen 20 sind. Weiterhin sind auch Lösungsmittel auf Silikonbasis geeignet, insbesonders Silikonöle auf Basis linearer oder cyclischer Polydimethylsiloxane (Dimethicone oder Cyclomethicone). Die Lösungsmittel liegen bevorzugt in einer Menge von 0,5 bis 99 Gew.%, besonders bevorzugt in einer Menge von 40 bis 90 Gew.% vor. 25

Erfindungsgemäße Zusammensetzungen können zusätzlich 0,01 bis 25 Gew.% mindestens eines haarpflegenden, haarfestigenden und/oder haarfärbenden Wirkstoffes enthalten.

30

Haarfestigende Wirkstoffe sind insbesondere die bekannten, herkömmlichen filmbildenden und haarfestigenden Polymeren. Das filmbildende und haarfestigende Polymer kann synthetischen oder natürlichen Ursprungs sein und nichtionischen, kationischen, anionischen oder amphoteren Charakter haben. Ein derartiger
Polymerzusatz, der in Mengen von 0,01 bis 25 Gew.%, vorzugsweise
0,1 bis 20 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,5 bis 15 Gew.%
enthalten sein kann, kann auch aus einem Gemisch von mehreren
Polymerern bestehen und durch den Zusatz von weiteren Polymeren
mit verdickender Wirkung in seinen haarfestigenden Eigenschaften
modifiziert werden. Unter filmbildenden, haarfestigenden Polymeren
werden erfindungsgemäß solche Polymere verstanden, die bei
Anwendung in 0,01 bis 5%-iger wäßriger, alkoholischer oder wäßrigalkoholischer Lösung in der Lage sind, auf dem Haar einen
Polymerfilm abzuscheiden und auf diese Weise das Haar zu festigen.

Als geeignete synthetische, nichtionische, filmbildende, haarfestigende Polymere können in dem erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittel Homopolymere des Vinylpyrrolidons, Homopolymere 15 des N-Vinylformamids, Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat, Polyacrylamide, Polyvinylalkohole, oder Polyethylenglykole mit einem Molekulargewicht von 800 bis 20.000 g/mol eingesetzt werden. Unter den geeigneten synthetischen, 20 filmbildenden anionischen Polymeren sind zu nennen Crotonsäure/Vinylacetat Copolymere und Terpolymere aus Acrylsäure, Ethylacrylat und N-t-Butylacrylamid. Natürliche filmbildende Polymere oder daraus durch chemische Umwandlung hergestellte Polymere können in dem erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittel 25 ebenfalls eingesetzt werden. Bewährt haben sich niedermolekulares Chitosan mit einem Molekulargewicht von 30.000 bis 70.000 g/mol oder hochmolekulares Chitosan, organolösliche Derivate des Chitosans, Gemische aus Oligo-, Mono- und Disacchariden, chinesisches Balsamharz, Cellulosederivate wie 30 Hydroxypropylcellulose mit einem Molekulargewicht von 30.000 bis 50.000 g/mol, oder Schellack in neutralisierter oder unneutralisierter Form. Auch amphotere Polymere können in dem erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittel eingesetzt werden.

12

Geeignet sind z. B. Copolymere aus Octylacrylamid, t-Butylaminoethylmethacrylat sowie zwei oder mehr Monomeren aus der Gruppe Acrylsäure, Methacrylsäure und deren einfachen Estern. Unter den kationischen Polymeren, die erfindungsgemäß eingesetzt werden können, sind Copolymere des Vinylpyrrolidons mit quaternierten Derivaten des Dialkylaminoacrylats- und methacrylats, wie beispielsweise mit Diethylsulfat quaternierte Vinylpyrrolidon/Dimethylaminomethacrylat Copolymere zu nennen. Weitere kationische Polymere sind beispielsweise das Copolymerisat des Vinylpyrrolidons mit Vinylimidazoliummethochlorid, das 10 Terpolymer aus Dimethyldiallylammoniumchlorid, Natriumacrylat und Acrylamid, das Terpolymer aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminoethylmethacrylat und Vinylcarprolactam, das quaternierte Ammoniumsalz, hergestellt aus Hydroxyethylcellulose und einem mit Trimethylammonium substituierten Epoxid, das Vinylpyrro-15 lidon/Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid Copolymer und diquaternare Polydimethylsiloxane.

Die Konsistenz des erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittels kann

20 durch den Zusatz von Verdickern erhöht werden. Hierfür sind
beispielsweise Homopolymere der Acrylsäure mit einem
Molekulargewicht von 2.000.000 bis 6.000.000 g/mol geeignet. Auch
Copolymere aus Acrylsäure und Acrylamid (Natriumsalz) mit einem
Molekulargewicht von 2.000.000 bis 6.000.000 g/mol, Sclerotium Gum

25 und Copolymere der Acrylsäure und der Methacrylsäure sind
geeignet.

Ein erfindungsgemäßes kosmetisches Mittel kann in verschiedenen Applikationsformen Anwendung finden, wie beispielsweise in Form einer Lotion, einer Sprühlotion, einer Creme, eines Gels, eines Gelschaums, eines Aerosolsprays, eines Nonaerosolsprays, eines Aerosolschaums, eines Nonaerosolschaums, einer O/W- oder W/O-Emulsion, einer Mikroemulsion oder eines Haarwachses.

30

13

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form eines Aerosolsprays vorliegt, so enthält es zusätzlich 15 bis 85 Gew.%, bevorzugt 25 bis 75 Gew.% eines Treibmittels und wird in einem Druckbehälter mit Sprühkopf abgefüllt. Als Treibmittel sind niedere Alkane, wie z.B. n-Butan, Isobutan und Propan, oder auch deren Gemische sowie Dimethylether oder Fluorkohlenwasserstoffe wie F 152a (1,1-Difluorethan) oder F 134 (Tetrafluorethan) sowie ferner bei den in Betracht kommenden Drücken gasförmig vorliegende Treibmittel, wie N2, N2O und CO2 sowie Gemische der vorstehend genannten Treibmittel geeignet.

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form eines versprühbaren Non-Aerosol Haarsprays vorliegt, so wird es mit Hilfe einer geeigneten mechanisch betriebenen Sprühvorrichtung versprüht. Unter mechanischen Sprühvorrichtungen sind solche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Versprühen einer Zusammensetzung ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Sprühvorrichtung kann beispielsweise eine Sprühpumpe oder ein mit einem Sprühventil versehener elastischer Behälter, in dem das erfindungsgemäße kosmetische Mittel unter Druck abgefüllt wird, wobei sich der elastische Behälter ausdehnt und aus dem das Mittel infolge der Kontraktion des elastischen Behälters bei Öffnen des Sprühventils kontinuierlich abgegeben wird, verwendet werden.

25

30

10

15

20

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form eines Haarschaumes (Mousse) vorliegt, so enthält es mindestens eine übliche, hierfür bekannte schaumgebende Substanz. Das Mittel wird mit oder ohne Hilfe von Treibgasen oder chemischen Treibmitteln verschäumt und als Schaum in das Haar eingearbeitet und ohne Ausspülen im Haar belassen. Ein erfindungsgemäßes Produkt weist als zusätzliche Komponente eine Vorrichtung zum Verschäumen der Zusammensetzung auf. Unter Vorrichtungen zum Verschäumen sind solche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Verschäumen einer

14

Flüssigkeit mit oder ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Schäumvorrichtung kann beispielsweise ein handelsüblicher Pumpschäumer oder ein Aerosolschaumkopf verwendet werden.

5

10

30

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form eines Haargels vorliegt, so enthält es zusätzlich mindestens eine gelbildende Substanz in einer Menge von vorzugsweise 0,05 bis 10, besonders bevorzugt von 0,1 bis 2 Gew.%. Die Viskosität des Gels beträgt vorzugsweise von 100 bis 50.000 mm²/s, besonders bevorzugt von 1.000 bis 15.000 mm²/s bei 25°C, gemessen als dynamische Viskositätsmessung mit einem Bohlin Rheometer CS, Messkörper C25 bei einer Schergeschwindigkeit von 50 s⁻¹.

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form eines
Haarwachses vorliegt, so enthält es zusätzlich wasserunlösliche
Fett- oder Wachsstoffe oder Stoffe, die der Zusammensetzung eine
wachsähnliche Konsistenz verleihen, in einer Menge von
vorzugsweise 0,5 bis 30 Gew.%. Geeignete wasserunlösliche Stoffe
sind beispielsweise Emulgatoren mit einem HLB-Wert unterhalb von
7, Silikonöle, Silikonwachse, Wachse (z.B. Wachsalkohole,
Wachssäuren, Wachsester, sowie insbesondere natürliche Wachse wie
Bienenwachs, Carnaubawachs, etc.), Fettalkohole, Fettsäuren,
Fettsäureester oder hochmolekulare Polyethylenglykole mit einem
25 Molekulargewicht von 800 bis 20.000, vorzugsweise von 2.000 bis
10.000 g/mol.

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form einer Haarlotion vorliegt, so liegt es als im wesentlichen nicht-viskose oder gering viskose, fließfähige Lösung, Dispersion oder Emulsion mit einem Gehalt an mindestens 10 Gew.%, vorzugsweise 20 bis 95 Gew.% eines kosmetisch verträglichen Alkohols vor. Als Alkohole können insbesondere die für kosmetische Zwecke üblicherweise

15

verwendeten niederen C1- bis C4-Alkohole wie z.B. Ethanol und Isopropanol verwendet werden.

Wenn das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel in Form einer

Haarcreme vorliegt, so liegt es vorzugsweise als Emulsion vor und enthält entweder zusätzlich viskositätsgebende Inhaltsstoffe in einer Menge von 0,1 bis 10 Gew.% oder die erforderliche Viskosität und cremige Konsistenz wird durch Micellbildung mit Hilfe von geeigneten Emulgatoren, Fettsäuren, Fettalkoholen, Wachsen etc. in üblicher Weise aufgebaut.

In einer bevorzugten Ausführungsform ist das erfindungsgemäße Mittel in der Lage, gleizeitig sowohl die Aufprägung einer abrufbaren Frisur als auch eine Haarfärbung zu ermöglichen. Das Mittel ist dann als färbendes Haarbehandlungsmittel wie z.B. als Farbfestiger, Färbecreme, Färbeschaum etc. formuliert. Es enthält dann mindestens einen färbenden Stoff. Hierbei kann es sich um organische Farbstoffe, insbesondere um sogenannte direktziehnde Farbstoffe oder auch um anorganische Pigmente handeln.

20

25

30

15

Die Gesamtmenge an Farbstoffen beträgt in dem erfindungsgemäßen Mittel etwa 0,01 bis 7 Gew.%, vorzugsweise etwa 0,2 bis 4 Gew.%. Für das erfindungsgemäße Mittel geeignete direktziehende Farbstoffe sind beispielsweise Triphenylmethanfarbstoffe, aromatische Nitrofarbstoffe, Azofarbstoffe, Chinonfarbstoffe, kationische oder anionische Farbstoffe. Geeignet sind:

Nitrofarbstoffe (blau):

1,4-Bis[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, 1-(2-Hydroxyethyl)amino-2-nitro-4-[di(2-hydroxyethyl)amino]-benzol (HC Blue No. 2), 1-Amino-3-methyl-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-6-nitrobenzol (HC Violet No. 1), 4-[Ethyl-(2-hydroxyethyl)amino]-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol-hydrochlorid (HC Blue No. 12), 4-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-1-[(2-methoxyethyl)amino]-2-

nitrobenzol (HC Blue No. 11), 1-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-4-

16

```
[methyl-(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Blue No. 10), 1-
     [(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-4-[ethyl-(2-hydroxyethyl)amino]-2-
     nitrobenzol-hydrochlorid (HC Blue No. 9), 1-(3-Hydroxy-
  propylamino)-4-[di(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Violet
     No. 2), 1-Methylamino-4-[methyl-(2,3-dihydroxypropyl)amino]-2-
     nitrobenzol (HC Blue No. 6), 2-((4-Amino-2-nitrophenyl)amino)-5-
     dimethylamino-benzoesaure (HC Blue No. 13), 1-(2-Aminoethylamino)-
     4-[di(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, 4-(Di(2-
     hydroxyethyl)amino)-2-nitro-1-phenylamino-benzol.
10
     Nitrofarbstoffe (rot):
     1-Amino-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Red No. 7), 2-
     Amino-4,6-dinitro-phenol, 1,4-Diamino-2-nitrobenzol (CI76070), 4-
     Amino-2-nitro-diphenylamin (HC Red No. 1), 1-Amino-4-[di(2-
15
     hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol-hydrochlorid (HC Red No. 13), 1-
     Amino-5-chlor-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol, 4-Amino-1-
     [(2-hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Red No. 3), 4-((2-
     Hydroxyethyl) methylamino) -1-(methylamino) -2-nitrobenzol, 1-Amino-
     4-((2,3-dihydroxypropyl)amino)-5-methyl-2-nitrobenzol, 1-Amino-4-
20
     (methylamino)-2-nitrobenzol, 4-Amino-2-nitro-1-((prop-2-en-1-yl)-
     amino) -benzol, 4-Amino-3-nitrophenol, 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-
     nitrophenol, 4-[(2-Nitrophenyl)amino]phenol (HC Orange No. 1), 1-
     [(2-Aminoethyl)amino]-4-(2-hydroxyethoxy)-2-nitrobenzol (HC Orange
     No. 2), 4-(2,3-Dihydroxypropoxy)-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2-
25
     nitrobenzol (HC Orange No. 3), 1-Amino-5-chlor-4-[(2,3-
     dihydroxypropyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Red No. 10), 5-Chlor-1,4-
     [di(2,3-dihydroxypropyl)amino] -2-nitrobenzol (HC Red No. 11), 2-
     [(2-Hydroxyethyl)amino]-4,6-dinitro-phenol, 4-Ethylamino-3-
     nitrobenzoesaure, 2-[(4-Amino-2-nitrophenyl)amino]-benzoesaure, 2-
30
     Chlor-6-ethylamino-4-nitrophenol, 2-Amino-6-chlor-4-nitrophenol,
     4-[(3-Hydroxypropyl)amino]-3-nitrophenol, 2,5-Diamino-6-nitro-
     pyridin, 6-Amino-3-((2-hydroxyethyl)amino)-2-nitropyridin, 3-
     Amino-6-((2-hydroxyethyl)amino)-2-nitropyridin, 3-Amino-6-
```

(ethylamino) -2-nitropyridin, 3-((2-Hydroxyethyl)amino) -6-

17

(methylamino)-2-nitropyridin, 3-Amino-6-(methylamino)-2nitropyridin, 6-(Ethylamino)-3-((2-hydroxyethyl)amino)-2nitropyridin, 1,2,3,4-Tetrahydro-6-nitrochinoxalin, 7-Amino-3,4dihydro-6-nitro-2H-1,4-benzoxazin (HC Red No. 14).

5

Nitrofarbstoffe (gelb):

- 1,2-Diamino-4-nitrobenzol (CI76020), 1-Amino-2-[(2-hydroxy-ethyl)amino]-5-nitrobenzol (HC Yellow No. 5), 1-(2-Hydroxyethoxy)-2-[(2-hydroxyethyl)amino]-5-nitrobenzol (HC Yellow No. 4), 1-{(2-
- Hydroxyethyl)amino]-2-nitrobenzol (HC Yellow No. 2), 2-(Di(2-hydroxyethyl)amino)-5-nitrophenol, 2-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1-methoxy-5-nitrobenzol, 2-Amino-3-nitrophenol, 1-Amino-2-methyl-6-nitrobenzol, 1-(2-Hydroxyethoxy)-3-methylamino-4-nitrobenzol, 2,3-(Dihydroxypropoxy)-3-methylamino-4-nitrobenzol, 2-[(2-
- Hydroxyethyl) amino] -5-nitrophenol (HC Yellow No. 11), 3-[(2-Aminoethyl) amino] -1-methoxy-4-nitrobenzol-hydrochlorid (HC Yellow No.9), 1-[(2-Ureidoethyl) amino] -4-nitrobenzol, 4-[(2,3-Dihydroxypropyl) amino] -3-nitro-1-trifluormethyl-benzol (HC Yellow No. 6), 1-Chlor-2,4-bis[(2-hydroxyethyl) amino] -5-nitrobenzol (HC
- Yellow No. 10), 1-Amino-4-((2-aminoethyl)amino)-5-methyl-2nitrobenzol, 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-1-methylbenzol, 1Chlor-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-3-nitrobenzol (HC Yellow No. 12),
 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-1-trifluormethyl-benzol (HC
 Yellow No. 13), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-benzonitril (HC
- Yellow No. 14), 4-[(2-Hydroxyethyl)amino]-3-nitro-benzamid (HC Yellow No. 15) 3-((2-Hydroxyethyl)amino)-4-methyl-1-nitrobenzol, 4-Chlor-3-((2-hydroxyethyl)amino)-1-nitrobenzol.

Chinonfarbstoffe:

30 1,4-Di[(2,3-dihydroxypropyl)amino]-9,10-anthrachinon, 1,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-9,10-anthrachinon (CI61545, Disperse Blue 23),
1-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-methylamino-9,10-anthrachinon
(CI61505, Disperse Blue No. 3), 2-[(2-Aminoethyl)amino]-9,10anthrachinon (HC Orange No. 5), 1-Amino-4-hydroxy-9,1035 anthrachinon (CI60710, Disperse Red 15), 1-Hydroxy-4-[(4-methyl-2-

18

sulfophenyl)amino]-9,10-anthrachinon, 7-Beta-D-glucopyranosyl-9,10-dihydro-1-methyl-9,10-dioxo-3,5,6,8-tetrahydroxy-2-anthracencarbonsäure (CI75470, Natural Red 4), 1-[(3-Aminopropyl)amino]-4-methylamino-9,10-anthrachinon (HC Blue No.

- 8), 1-[(3-Aminopropyl)amino]-9,10-anthrachinon (HC Red No. 8),
 1,4-Diamino-2-methoxy-9,10-anthrachinon (CI62015, Disperse Red No.
 11, Solvent Violet No. 26), 1,4-Dihydroxy-5,8-bis[(2-hydroxyethyl)amino]-9,10-anthrachinon (CI62500, Disperse Blue No. 7,
 Solvent Blue No. 69), 1,4-Diamino-9,10-anthrachinon (CI61100,
- Disperse Violet No. 1), 1-Amino-4-(methylamino)-9,10-anthrachinon (CI61105, Disperse Violet No. 4, Solvent Violet No. 12), 2Hydroxy-3-methoxy-1,4-naphthochinon, 2,5-Dihydroxy-1,4naphthochinon, 2-Hydroxy-3-methyl-1,4-naphthochinon, N-(6-((3-Chlor-4-(methylamino)phenyl)imino)-4-methyl-3-oxo-1,4-
- 15 cyclohexadien-1-yl)harnstoff (HC Red No. 9), 2-((4-(Di(2-hydroxyethyl)amino)phenyl)amino)-5-((2-hydroxyethyl)amino)-2,5cyclohexadien-1,4-dion (HC Green No. 1), 5-Hydroxy-1,4naphthochinon (CI75500, Natural Brown No. 7), 2-Hydroxy-1,4naphthochinon (CI75480, Natural Orange No. 6), 1,2-Dihydro-2-(1,3-
- 25 Basische Farbstoffe:
 - 9-(Dimethylamino)-benzo[a]phenoxazin-7-ium-chlorid (CI51175; Basic Blue No. 6), Di[4-(diethylamino)phenyl][4-(ethylamino)naphthyl]carbenium-chlorid (CI42595; Basic Blue No. 7), Di-(4-(dimethylamino)phenyl)-(4-(methyl-phenylamino)naphthalin-1-yl)-
- carbenium-chlorid (CI42563; Basic Blue No. 8), 3,7Di(dimethylamino)phenothiazin-5-ium-chlorid (CI52015 Basic Blue
 No. 9), Di[4-(dimethylamino)phenyl][4-(phenylamino)naphthyl]carbenium-chlorid (CI44045; Basic Blue No. 26), 2[(4-(Ethyl(2-hydroxyethyl)amino)phenyl)azo]-6-methoxy-3-methyl-

anthrachinon-chlorid.

benzothiazolium-methylsulfat (CI11154; Basic Blue No. 41), 8-Amino-2-brom-5-hydroxy-4-imino-6-[(3-(trimethylammonio) phenyl) amino] -1 (4H) -naphthalinon-chlorid (CI56059; Basic Blue No. 99), Bis[4-(dimethylamino)phenyl][4-5 (methylamino)phenyl]carbenium-chlorid (CI42535; Basic Violet No. 1), Tri(4-amino-3-methylphenyl)carbenium-chlorid (CI42520; Basic Violet No. 2), Tris[4-(dimethylamino)phenyl]carbenium-chlorid (CI42555; Basic Violet No. 3), 2-[3,6-(Diethylamino) dibenzopyranium-9-yl]-benzoesäurechlorid (CI45170; 10 Basic Violet No. 10), Di(4-aminophenyl) (4-amino-3methylphenyl)carbeniumchlorid (CI42510 Basic Violet No. 14), 1,3-Bis[(2,4-diamino-5-methylphenyl)azo]-3-methylbenzol (CI21010; Basic Brown No. 4), 1-[(4-Aminophenyl)azo]-7-(trimethylammonio)-2naphthol-chlorid (CI12250; Basic Brown No. 16), 3-[(4-Amino-2,5-15 dimethoxyphenyl) azo] -N, N, N-trimethylbenzolaminiumchlorid (CII112605, Basic Orange No. 69), 1-[(4-Amino-2-nitrophenyl)azo]-7-(trimethylammonio) -2-naphthol-chlorid, 1-[(4-Amino-3nitrophenyl)azo]-7-(trimethylammonio)-2-naphthol-chlorid (CI12251; Basic Brown No. 17), 3,7-Diamino-2,8-dimethyl-5-phenylphenazinium-20 chlorid (CI50240; Basic Red No. 2), 1,4-Dimethyl-5-[(4-(dimethylamino)phenyl)azo]-1,2,4-triazolium-chlorid (CI11055; Basic Red No. 22), 2-Hydroxy-1-[(2-methoxyphenyl)azo]-7-(trimethylammonio)naphthalin-chlorid (CI12245; Basic Red No. 76), 2-[2-((2,4-Dimethoxyphenyl) amino) ethenyl] -1,3,3-trimethyl-3H-indol-1-ium-25 chlorid (CI48055; Basic Yellow No. 11), 3-Methyl-1-phenyl-4-[(3-(trimethylammonio) phenyl) azo] -pyrazol-5-on-chlorid (CI12719; Basic Yellow No. 57), Di[4-(dimethylamino)phenyl]iminomethanhydrochlorid (CI41000; Basic Yellow No. 2), Bis[4-(diethylamino) phenyl] phenylcarbenium-hydrogensulfat (1:1) 30 (CI42040; Basic Green No. 1), Di(4-(dimethylamino)phenyl)phenylmethanol (CI42000; Basic Green No. 4), 1-(2-Morpholiniumpropylamino) -4-hydroxy-9,10-anthrachinon-methylsulfat, 1-[(3-(Dimethyl-propylaminium)propyl)amino]-4-(methylamino)-9,10-

PCT/EP03/03735 WO 03/084491

20

Neutrale Azofarbstoffe:

1- [Di (2-hydroxyethyl) amino] -3-methyl-4- [(4-nitrophenyl) azo] -benzol (CIII210, Disperse Red No. 17), 1-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-4-[(4nitrophenyl)azo]-benzol (Disperse Black No. 9), 4-[(4-Aminophenyl) azo] -1- [di (2-hydroxyethyl) amino] -3-methylbenzol (HC Yellow No. 7), 2,6-Diamino-3-[(pyridin-3-yl)azo]-pyridin, 2-((4-(Acetylamino) phenyl) azo) -4-methylphenol (CI11855; Disperse Yellow No. 3).

10

Saure Farbstoffe: 6-Hydroxy-5-[(4-sulfophenyl)azo]-2-naphthalinsulfonsäuredinatriumsalz (CI15985; Food Yellow No. 3; FD&C Yellow No. 6), 2,4-Dinitro-1-naphthol-7-sulfonsäure-dinatriumsalz (CI10316; Acid 15 Yellow No. 1; Food Yellow No. 1), 2-(Indan-1,3-dion-2-yl)chinolinx,x-sulfonsaure (Gemisch aus Mono- und Disulfonsaure) (CI47005; D&C Yellow No. 10; Food Yellow No. 13; Acid Yellow No. 3), 5-Hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-4-[(4-sulfophenyl)azo]pyrazol-3carbonsaure-trinatriumsalz (CI19140; Food Yellow No. 4; Acid 20 Yellow No. 23), 9-(2-Carboxyphenyl)-6-hydroxy-3H-xanthen-3-on (CI45350; Acid Yellow No. 73; D&C Yellow No. 8), 4-((4-Amino-3sulfophenyl) azo) benzolsulfonsäure-dinatriumsalz (CI13015, Acid Yellow No. 9), 5-[(2,4-Dinitrophenyl)amino]-2-phenylaminobenzolsulfonsäure-natriumsalz (CI10385; Acid Orange No. 3), 4-25 [(2,4-Dihydroxyphenyl)azo]-benzolsulfonsäure Mononatriumsalz (CI14270; Acid Orange No. 6), 4-[(2-Hydroxynaphth-1-yl)azo]benzolsulfonsaure-natriumsalz (CI15510; Acid Orange No. 7), 4-

benzolsulfonsäure-natriumsalz (CI20170; Acid Orange No. 24), 4-30 Hydroxy-3-[(4-sulfonaphth-1-yl)azo]-1-naphthalin-sulfonsäuredinatriumsalz (CI14720; Acid Red No. 14), 4-Hydroxy-3-[(2-methoxyphenyl)azo]-1-naphthalinsulfonsäure-mononatriumsalz (CI14710; Acid Red No. 4), 6-Hydroxy-5-[(4-sulfonaphth-1-y1)azo]-2,4-naphthalindisulfonsaure-trinatriumsalz (CI16255; Ponceau 4R; Acid Red No.

[(2,4-Dihydroxy-3-[(2,4-dimethylphenyl)azo]phenyl)azo]-

35 18), 3-Hydroxy-4-[(4-sulfonaphth-1-yl)azo]-2,7-naphthalinWO 03/084491

21 '

PCT/EP03/03735

disulfonsaure-trinatriumsalz (CI16185; Acid Red No. 27), 8-Amino-1-hydroxy-2-(phenylazo)-3,6-naphthalin-disulfonsäure-dinatriumsalz (CI17200; Acid Red No. 33), 5-(Acetylamino)-4-hydroxy-3-[(2methylphenyl)azo]-2,7-naphthalin-disulfonsäure-dinatriumsalz (CI18065; Acid Red No. 35), 2-(3-Hydroxy-2,4,5,7-tetraiod-5 dibenzopyran-6-on-9-yl)-benzoesäure-dinatriumsalz (CI45430; Acid Red No. 51), N-[6-(Diethylamino)-9-(2,4-disulfophenyl)-3H-xanthen-3-yliden]-N-ethylethanammonium-hydroxid, inneres Salz, Natriumsalz (CI45100; Acid Red No. 52), 8-[(4-(Phenylazo)phenyl)azo]-7-10 naphthol-1,3-disulfonsäure-dinatriumsalz (CI27290; Acid Red No. 73), 2',4',5',7'-Tetrabrom-3',6'-dihydroxyspiro[isobenzofuran-1(3H),9'-[9H]xanthen]-3-on-dinatriumsalz (CI45380 Acid Red No. 87), 2',4',5',7'-Tetrabrom-4,5,6,7-tetrachlor-3',6'dihydroxyspiro[isobenzofuran-1(3H),9'[9H]xanthen]-3-ondinatriumsalz (CI45410; Acid Red No. 92), 3',6'-Dihydroxy-4',5'-15 diiodospiro[isobenzofuran-1(3H),9'(9H)-xanthen]-3-on-dinatriumsalz (CI45425; Acid Red No. 95), 2-Hydroxy-3-((2-hydroxynaphth-1yl)azo)-5-nitrobenzolsulfonsäure-mononatriumsalz (CI15685; Acid Red No. 184), (2-Sulfophenyl)di[4-(ethyl((4sulfophenyl)methyl)amino)phenyl]-carbenium-dinatriumsalz Betain

- 20 (CI42090; Acid Blue No. 9; FD&C Blue No. 1), 1,4-Bis[(2-sulfo-4methylphenyl)amino]-9,10-anthrachinon-dinatriumsalz (CI 61570; Acid Green No. 25), Bis[4-(dimethylamino)phenyl]-(3,7-disulfo-2hydroxynaphth-1-yl)carbenium-inneres Salz Mononatriumsalz
- 25 (CI44090; Food Green No. 4; Acid Green No. 50), Bis[4-(diethylamino) phenyl] (2,4-disulfophenyl) carbenium-inneres salz, Natriumsalz (2:1) (CI42045; Food Blue No. 3; Acid Blue No. 1), Bis [4-(diethylamino)phenyl] (5-hydroxy-2,4-disulfophenyl)carbeniuminneres salz, Calciumsalz (2:1) (CI42051; Acid Blue No. 3), 1-
- Amino-4-(cyclohexylamino)-9,10-anthrachinon-2-sulfonsäure-30 natriumsalz (CI62045; Acid Blue No. 62), 1-Amino-4-(phenylamino)-9,10-anthrachinon-2-sulfonsăure (CI62055; Acid Blue No. 25), 2-(1.3-Dihydro-3-oxo-5-sulfo-2H-indol-2-yliden)-2,3-dihydro-3-oxo-1H-indol-5-sulfonsäure-dinatriumsalz (CI73015; Acid Blue No. 74),

- 9-(2-Carboxyphenyl)-3-[(2-methylphenyl)amino]-6-[(2-methyl-4sulfophenyl)amino]xanthylium-inneres Salz, mononatriumsalz (CI45190; Acid Violet No. 9), 1-Hydroxy-4-[(4-methyl-2sulfophenyl)amino]-9,10-anthrachinon-natriumsalz (CI60730; D&C Violett No. 2; Acid Violet No. 43), Bis[3-nitro-4-[(4phenylamino)-3-sulfo-phenylamino]-phenyl]-sulfon (CI10410; Acid Brown No. 13), 5-Amino-4-hydroxy-6-[(4-nitrophenyl)azo]-3-(phenylazo) -2,7-naphthalin-disulfonsaure Dinatriumsalz (CI20470; Acid Black No. 1), 3-Hydroxy-4-[(2-hydroxynaphth-1-yl)azo]-7nitro-1-naphthalin-sulfonsaure-chromkomplex (3:2) (CI15711; Acid 10 Black No. 52), 3-[(2,4-Dimethyl-5-sulfophenyl)azo]-4-hydroxy-1naphthalin-sulfonsäure-dinatriumsalz (CI14700; Food Red No. 1; Ponceau SX; FD&C Red No. 4), 4-(Acetylamino)-5-hydroxy-6-[(7sulfo-4-[(4-sulfophenyl)azo]naphth-1-yl)azo]-1,7naphthalindisulfonsäure-tetranatriumsalz (CI28440; Food Black No. 15 1), 3-Hydroxy-4-(3-methyl-5-oxo-1-phenyl-4,5-dihydro-1H-pyrazol-4ylazo)-naphthalin-1-sulfonsäure-natriumsalz, Chrom-Komplex (Acid Red No. 195).
- Weitere zur Haarfärbung bekannte und übliche Farbstoffe, die in dem erfindungsgemäßen Färbemittel enthalten sein können, sind unter anderem in E. Sagarin, "Cosmetics, Science and Technology", Interscience Publishers Inc., New York (1957), Seiten 503 ff. sowie H. Janistyn, "Handbuch der Kosmetika und Riechstoffe", Band 3 (1973), Seiten 388 ff. und K. Schrader "Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika", 2. Auflage (1989), Seiten 782-815 beschrieben.
- Geeignete haarfärbende Pigmente sind im Anwendungsmedium praktisch unlösliche Farbmittel und können anorganisch oder organisch sein. Auch anorganisch-organische Mischpigmente sind möglich. Bei den Pigmenten handelt es sich vorzugsweise nicht um Nanopigmente. Die bevorzugte Teilchengröße beträgt 1 bis 200 µm, insbesondere 3 bis 150 µm, besonders bevorzugt 10 bis 100 µm.Bevorzugt sind

23

anorganische Pigmente. Die anorganischen Pigmente können natürlichen Ursprungs sein, beispielsweise hergestellt aus Kreide, Ocker, Umbra, Grünerde, gebranntem Terra di Siena oder Graphit. Bei den Pigmenten kann es sich um Weißpigmente wie z.B.

- 5 Titandioxid oder Zinkoxid, um Schwarzpigmente wie z.B.
 Eisenoxidschwarz, Buntpigmente wie z.B. Ultramarin oder
 Eisenoxidrot, um Glanzpigmente, Metalleffekt-Pigmente,
 Perlglanzpigmente sowie um Fluoreszenz- oder
 Phosphoreszenzpigmente handeln, wobei vorzugsweise mindestens ein
- 10 Pigment ein farbiges, nicht-weißes Pigment ist. Geeignet sind Metalloxide, -hydroxide und -oxidhydrate, Mischphasenpigmente, schwefelhaltige Silicate, Metallsulfide, komplexe Metallcyanide, Metallsulfate, -chromate und -molybdate sowie die Metalle selbst (Bronzepigmente). Geeignet sind insbesondere Titandioxid (CI
- 77891), schwarzes Eisenoxid (CI 77499), gelbes Eisenoxid (CI 77492), rotes und braunes Eisenoxid (CI 77491), Manganviolett (CI 77742), Ultramarine (Natrium-Aluminiumsulfosilikate, CI 77007, Pigment Blue 29), Chromoxidhydrat (CI77289), Eisenblau (Ferric Ferrocyanide, CI77510), Carmine (Cochineal). Besonders bevorzugt
- sind Pigmente auf Mica- bzw. Glimmerbasis welche mit einem Metalloxid oder einem Metalloxychlorid wie Titandioxid oder Wismutoxychlorid sowie gegebenenfalls weiteren farbgebenden Stoffen wie Eisenoxiden, Eisenblau, Ultramarine, Carmine etc. beschichtet sind und wobei die Farbe durch Variation der
- 25 Schichtdicke bestimmt ist. Derartige Pigmente werden beispielsweise unter den Handelsbezeichnung Rona[®], Colorona[®], Dichrona[®] und Timiron[®] von der Firma Merck, Deutschland vertrieben. Organische Pigmente sind z.B. die natürlichen Pigmente Sepia, Gummigutt, Knochenkohle, Kasseler Braun, Indigo,
- 30 Chlorophyll und andere Pflanzenpigmente. Synthetische organische Pigmente sind z.B. Azo-Pigmente, Anthrachinoide, Indigoide, Dioxazin-, Chinacridon-, Phtalocyanin-, Isoindolinon-, Perylenund Perinon-, Metallkomplex-, Alkaliblau- und Diketopyrrolopyrrolpigmente.

24

Das erfindungsgemäße Haarbehandlungsmittel enthält vorzugsweise zusätzlich mindestens einen haarpflegenden Stoff in einer Menge von 0,01 bis 10, besonders bevorzugt von 0,05 bis 5 Gew.%.

Bevorzugte haarpflegende Stoffe sind Silikonverbindungen sowie kationaktive Stoffe, die auf Grund von kationischen oder kationisierbaren Gruppen, insbesondere primären, sekundären, tertiären oder quaternären Amingruppen eine Substantivität zu menschlichem Haar aufweisen. Geeignete kationaktive Stoffe sind

ausgewählt aus kationischen Tensiden, betainischen, amphoteren Tensiden, kationischen Polymeren, Silikonverbindungen mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, kationisch derivatisierten Proteinen oder Proteinhydrolysaten und Betain.

- 15 Geeignete Silikonverbindungen sind z.B. Polydimethylsiloxan (INCI: Dimethicon), α-Hydro-ω-hydroxypolyoxydimethylsilylen (INCI: Dimethiconol), cyclisches Dimethylpolysiloxan (INCI: Cyclomethicon), Trimethyl (octadecyloxy) silan (INCI: Stearoxy-trimethylsilan), Dimethylsiloxan/Glykol Copolymer (INCI:
- Dimethicon Copolyol), Dimethylsiloxan/Aminoalkylsiloxan Copolymer mit Hydroxyendgruppen (INCI: Amodimethicon), Monomethylpolysiloxan mit Laurylseitenketten und Polyoxyethylen- und/oder Polyoxypropylenendketten, (INCI: Laurylmethicon Copolyol), Dimethylsiloxan/Glykol Copolymeracetat (INCI: Dimethiconcopolyol
- 25 Acetat), Dimethylsiloxan/Aminoalkylsiloxan Copolymer mit Trimethylsilylendgruppen (INCI: Trimethylsilylamodimethicon). Bevorzugte Silikonpolymere sind Dimethicone, Cyclomethicone und Dimethiconole. Auch Mischungen von Silikonpolymeren sind geeignet wie z.B. eine Mischung aus Dimethicon und Dimethiconol. Die vorstehend in Klammern angegebenen Bezeichnungen entsprechen der
- INCI Nomenklatur (International Cosmetic Ingredients), wie sie zur Kennzeichnung kosmetischer Wirk- und Hilfsstoffe bestimmt sind.

Üblicherweise können dem erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittel weitere bekannte kosmetische Zusatzstoffe beigefügt werden, z.B. nichtfestigende, nichtionische Polymere wie Polyethylenglykole, nichtfestigende, anionische und natürliche Polymere sowie deren Mischungen in einer Menge von vorzugsweise 0,01 bis 50 Gew. %. Auch Parfümöle in einer Menge von 0,01 bis 5 Gew.%, Trübungsmittel wie Ethylenglykoldistearat in einer Menge von 0,01 bis 5 Gew.%, Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der anionischen, kationischen, amphoteren oder nichtionischen Tenside wie Fettalkoholsulfate, ethoxylierte Fettalkohole, 10 Fettsäurealkanolamide wie die Ester der hydrierten Rizinusölfettsäuren in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, außerdem Feuchthaltemittel, Anfärbestoffe, Lichtschutzmittel, Antioxidantien und Konservierungsstoffe in einer Menge von 0,01 bis 10 Gew.%. 15

Figur 1 zeigt schematisch das Verfahren zur Herstellung einer abrufbaren permanenten Frisurenform. Eine Haarsträhne wird auf einen Wickelkörper gewickelt und mit einer erfindungsgemäßen, ein vernetzbares Macromer enthaltenden Lösung besprüht. Durch Bestrahlung mit einer geeigneten Energiequelle, z.B. einer UV-Lampe wird die gewünschte permanente Form fixiert. Zum Schluß wird der Wickelkörper entfernt.

25 Figur 2 zeigt die Deformation einer permanenten Frisurenform und Wiederherstellung der permanenten Form aus der temporären Form. Die Haarlocke in der permanenten Form hat die Länge 10. Die Locke in der deformierten Form hat die Länge 11. Die Locke in der wiederhergestellten Form hat die Länge 12. Der
30 Wiederherstellungsgrad (Recovery) berechnet sich nach: Recovery =

Wiederherstellungsgrad (Recovery) berechnet sich nach: kecovery = $(l_1 - l_2) / (l_1 - l_0)$.

Als Maß zur Beurteilung der Formgedächtniseigenschaften einer
Zusammensetzung kann der Memory-Faktor dienen, in welchem sowohl
35 die Umformbarkeit einer permanenten Frisurenform in eine temporäre

Form (Formfaktor) als auch die Rückstellung der permanenten Form aus der temporären Form (Rückstellfaktor, Wiederherstellungsgrad) berücksichtigt werden. Wird von einer glatten Strähne ausgegangen, auf die eine Lockenform als permanente Form aufgeprägt wird und auf die anschließend eine zweite, glatte Form als temporäre Form aufgeprägt wird, so kann der Formfaktor bestimmt werden nach folgenden Kriterien:

Grad der Glättung	Formfaktor
Durchgehend stark wellig	0
Schwach wellig von Ansatz bis Spitze	1
Haaransatz glatt, Spitze als Locke	2
Haaransatz glatt, Krümmung in der Spitze	3
Durchgehend glatt von Ansatz bis Spitze	4

Der Rückstellfaktor kann bestimmt werden nach folgenden Kriterien:

Grad der Rückstellung der permantenten Form	Rückstellfaktor
0%	0
30%	1
40%	2
50%	3
60%	4
75%	5
100%	6

10

Der Memory-Faktor M ergibt sich aus dem jeweiligen Formfaktor f, dem maximalen Formfaktor F=4, dem jeweiligen Rückstellfaktor r und dem maximalen Rückstellfaktor R=6 gemäß

$$M = (f/F) * (r/R) * 100$$

15 Der Memoryfaktor soll idealerweise nicht unter 25 liegen, bevorzugt zwischen 25 und 33,3, besonders bevorzugt zwischen 37 und 100.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung 20 näher erläutern.

Beispiele

Beispiel 1: Haarbehandlung mit einem Thermoset Formgedächtnispolymer

	A
Poly(8-caprolacton)dimethacrylat1)	2 g
THF	Ad 100 g

1) hergestellt gemäß Beispiel 2 der WO 99/42147
Auf glatte Haarsträhnen einer Länge von je 19 cm wurden ca. 1 g der
Zusammensetzung aufgebracht. Die Strähnen wurden auf Wickler
gewickelt und getrocknet. Anschließend wurde auf ca. 65 bis 70°C
erwärmt und photochemisch (UV-Licht; Hg-Lampe oder Gesichtsbräuner)
ausgehärtet. Nach Aushärtung und Abkühlung auf Raumtemperatur wurden
die Wickler entfernt. Die Locken (aufgeprägte permanente Form)
hatten eine Länge von 8 cm.

Zur Simulation einer Deformation durch Kaltverformung wurden die

15 Locken mit einem Gewicht von je 25 g beschwert und a) 1 Stunde, b)

2 Stunden und c) 3 Stunden bei Raumtemperatur ausgehängt. Die
Längen der Locken nach Deformation betrugen a) 10 cm, b) 10 cm und
c) 11,2 cm.

Nach Abnahme der Gewichte wurde auf ca. 65-70°C erwärmt. Die Locken zogen sich spontan zusammen auf Längen von a) 8 cm, b) 8 cm und c) 8,3 cm. Dies entspricht Wiederherstellungsgraden der aufgeprägten Frisurenform von a) 100 %, b) 100 % und c) 91 %. Der Wiederherstellungsgrad (Recovery) berechnet sich nach (vgl. Figur 25 2): Recovery = (11 - 12) / (11 - 10)

Zur Aufprägung einer zweiten Frisurenform (temporäre Form) wurde eine gewellte Strähne (Locke) einer Länge von 3,2 cm auf ca. 65-70°C erwärmt, auf ihre ursprüngliche, volle Länge von 6,3 cm gestreckt und abgekühlt. Bei erneuter Erwärmung auf ca. 65-70°C zog sich die Locke spontan zusammen auf eine Länge von 3,9 cm.

Dies entspricht einem Wiederherstellungsgrad der aufgeprägten Frisurenform von 77 %.

Beispiele 2 bis 31: Haarbehandlung mit Formgedächtnispolymer

5 Es wurden Zusammensetzungen hergestellt aus jeweils 2 Gew.%
Macromer in einem Ethanol/Wasser-Gemisch (50/50) mit den folgenden
Macromeren bzw. Macromermischungen mit den folgenden
Gewichtsverhältnissen

	2	3	4	5	6	7	8	9
PEG(4k)-DMA	100	100						
PEG(8k)-DMA			100	100	70	70	80	80
PPG- (475) -					30	30	20	20
MA								ļ
Initiator	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN

	10	11	12	13	14	15	16	17
PEG(8k)-DMA	70	70	80	80	70	70	80	80
PEG- (526) - MA	30	30	20	20				
PPG-(430)- MA					30	30	20 ·	20
Initiator	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN

PEG(8k)-DMA 70 NoO-PPG (400) -MA MeO-PEG-(300) -MA AiBN AiBN AiBN Initiator AiBN

	26	27	28	29	30	31
PEG(8k)-DMA	70	70	80	80		
MeO-	30	30	20	20		

PPG(200)-MA						
PEG(10k)-					100	100
DMA						
Initiator	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN

Die Anwendung der Zusammensetzungen 2 bis 31 erfolgte wie bei Beispiel 1 beschrieben mit ähnlichen Ergebnissen,

Beispiele 32 bis 41: Haarbehandlung mit Formgedächtnispolymer

5

Es wurden Zusammensetzungen hergestellt aus jeweils 2 Gew.* Macromer in THF mit den folgenden Macromeren bzw. Macromermischungen mit den folgenden Gewichtsverhältnissen:

	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41
PLGA (7k) -	100	100								
DMA										
PCl (10k) -			100	100	70	70	70	70	70	70
DMA										
NoO-					30	30				
PPG (400) -MA										
NoO-							30	30		
PPG (475) -MA										
PEG (526) -MA									30	30
Initiator	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN	-	AiBN

Die Anwendung der Zusammensetzungen 32 bis 41 erfolgte wie bei Beispiel 1 beschrieben mit ähnlichen Ergebnissen.

Beispiel 42: Haarbehandlung mit Formgedächtnispolymer

Es wurde eine Zusammensetzung hergestellt aus 2 Gew. PLGA(7k)-DMA

Macromer in Ethylacetat und auf das Haar aufgebracht. Nachdem das

Haar in Form gebracht wurde, wurde die Form durch Bestrahlung mit

UV-Licht fixiert.

30

Die Herstellung der in den Beispielen 2 bis 42 verwendeten Makromere erfolgte analog wie in der WO 99/42147 beschrieben.

Die in den Beispielen verwendeten Abkürzungen bedeuten: PEG(4k)-DMA, PEG(8k)-DMA, PEG(10k)-DMA:

5

15

Poly(ethylenglykol)-dimethacrylat

PPG-(475)-MA, PPG-(430)-MA: Poly(propylenglykol)-methacrylat

PEG-(526)-MA: Poly(ethylenglykol)-methacrylat

NOO-PPG(400)-MA, NOO-PPG(475)-MA:

10 Nonyl-poly(propylenglykol)-methacrylat

MeO-PEG-(300)-MA: Methyl-poly(ethylenglykol)-methacrylat

MeO-PPG(200)-MA: Methyl-poly(propylenglykol)-methacrylat

PLGA(7k)-DMA: Poly(L-lactid-co-glycolid)-dimethacrylat

PCl(10k)-DMA: Poly(s-caprolacton)-dimethacrylat

31

Patentansprüche

1. Verfahren zur Haarbehandlung, wobei

5

10

15

30

- eine Zusammensetzung, welche mindestens ein vernetzbares
 Makromer, welches nach Vernetzung ein Formgedächtnispolymer
 bildet, auf das Haar aufgebracht wird, wobei das Makromer
 - a) vernetzbare Bereiche enthält, die durch chemische Bindungen vernetzbar sind und
 - b) thermoplastische Bereiche enthalten, die nicht chemisch vernetzbar sind,
 - vorher, gleichzeitig oder anschließend das Haar in eine bestimmte (permanente) Form gebracht wird und
 - anschließend die Form durch chemische Vernetzung des Makromers unter Ausbildung des Formgedächtnispolymers fixiert wird,

wobei das Formgedächtnispolymer mindestens eine Übergangstemperatur T_{trans} aufweist.

- 2. Verfahren zur Haarbehandlung, wobei
- 20 eine durch ein Verfahren nach Anspruch 1 programmierte Frisur (permanente Form) auf eine Temperatur oberhalb Ttrans erwärmt wird,
 - das Haar in eine zweite (temporäre) Form gebracht wird und
- die zweite Form durch Abkühlen auf eine Temperatur unterhalb

 Ttrans fixiert wird.
 - 3. Verfahren zur Wiederherstellung einer zuvor durch ein Verfahren nach Anspruch 1 programmierten Frisur (permanente Form), wobei eine Frisur in einer temporären Form gemäß Anspruch 2 oder eine durch Kaltverformung deformierte Frisur auf eine Temperatur oberhalb Ttrans erwärmt wird.

WO 03/084491

25

30

PCT/EP03/03735

32

4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das vernetzbare Makromer ausgewählt ist aus Verbindungen der allgemeinen Formel

 $A1-(X)_n-A2$ (I)

- 5 wobei Al und A2 für reaktive, chemisch vernetzbare Gruppen stehen und -(X)n- für ein divalentes, thermoplastisches Polymer- oder Oligomersegment steht.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass das vernetzbare Makromer ausgewählt ist aus mit mindestens zwei Acrylat- oder Methacrylatgruppen substituierten Polyestern, Oligoestern, Polyalkylenglykolen, Oligoalkylenglykolen, Polyalkylencarbonaten und Oligoalkylencarbonaten.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass das vernetzbare Makromer ausgewählt ist aus Poly(E-caprolacton) dimethacrylat, Poly(DL-lactid) -dimethacrylat, Poly(L-lactid-co-glycolid) -dimethacrylat, Poly(ethylenglykol) dimethacrylat, Poly(propylenglykol) dimethacrylat, PEG-block-PPG-block-PEG-dimethacrylat, Poly(ethylenadipat) -dimethacrylat, Hexamethylencarbonatdimethacrylat.
 - 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Zusammensetzung zusätzlich ein Makromer mit nur einer end- oder seitenständigen, chemisch reaktiven Gruppe enthalten ist.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass das zusätzliche Makromer ausgewählt ist aus Verbindungen der allgemeinen Formel

$$R-(X')_{n}-A3$$
 (II)

wobei R für einen monovalenten organischen Rest, A3 für eine reaktive, chemisch vernetzbare Gruppe und -(X')n- für ein

33

divalentes, thermoplastisches Polymer- oder Oligomersegment steht.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass das zusätzliche Makromer ausgewählt ist aus mit einer Acrylatoder Methacrylatgruppe substituierten Polyalkylenglykolen, deren Monoalkylether sowie deren Blockcopolymere.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das

 zusätzliche, mit nur einer chemisch reaktiven Gruppe
 substituierte Makromer ausgewählt ist aus Poly(ethylenglykol)monoacrylat, Poly(propylenglykol)monoacrylat
 und deren Monoalkylether.
- 15 11. Kosmetische Zusammensetzung enthaltend in einer geeigneten kosmetischen Grundlage mindestens ein zu einem Formgedächtnispolymer vernetzbares Makromer, wobei das Formgedächtnispolymer mindestens eine Übergangstemperatur Ttrans aufweist und wobei das Makromer
- 20 a) vernetzbare Bereiche enthält, die durch chemische Bindungen vernetzbar sind und
 - b) thermoplastische Bereiche enthält, die nicht chemisch vernetzbar sind.
- 25 12. Zusammensetzung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass das vernetzbare Makromer zu 0,01 bis 25 Gew.% enthalten ist.
- 13. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 11 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich 0,01 bis 25 Gew.% mindestens
 30 eines zusätzlichen Makromers mit nur einer end- oder seitenständigen, chemisch reaktiven Gruppe und/oder mindestens ein Wirkstoff, ausgewählt aus haarpflegenden Stoffen, haarfestigenden Stoffen und haarfärbenden Stoffen enthalten ist.

34

- 14. Kosmetisches Mittel enthaltend eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass es in Form einer Lotion, einer Sprühlotion, einer Creme, eines Gels, eines Gelschaums, eines Aerosolsprays, eines Non-aerosolsprays, eines Aerosolschaums, eines Non-aerosolschaums, einer O/W- oder W/O-Emulsion, einer Mikroemulsion oder eines Haarwachses vorliegt.
- 10 15. Verwendung von zu Formgedächtnispolymeren vernetzbaren Makromeren zur Haarbehandlung, wobei die Makromere

Übergangstemperatur T_{trans} aufweisen.

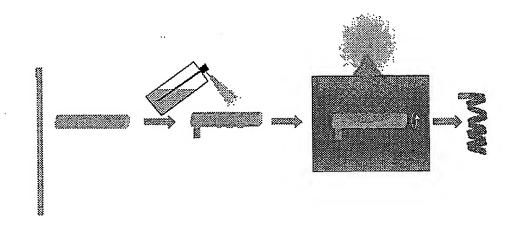
5

- a) vernetzbare Bereiche enthalten, die durch chemische Bindungen vernetzbar sind und
- b) thermoplastische Bereiche enthalten, die nicht chemisch
 vernetzbar sind
 und wobei die Formgedächtnispolymere mindestens eine

WO 03/084491

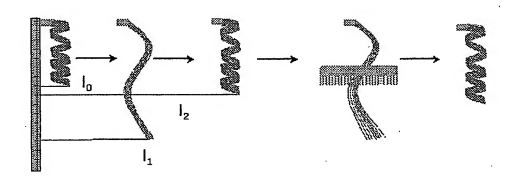
PCT/EP03/03735 1/1

Figur 1:



5

Figur 2:



10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No
PCT/EP 03/03735

		03735		
A. CLASSIF IPC 7	ACATION OF SUBJECT MATTER A61K7/06			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC		
B. FIELDS				
Minimum doo IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification sys	ation symbols)		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent tha	t such documents are inc	luded in the fields se	arched
	ata base consulted during the international search (name of data ternal, WPI Data, PAJ	base and, where practica	al, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		····	
Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages		Relevant to daim No.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 213 (C-0942), 20 May 1992 (1992-05-20) & JP 04 041416 A (NOEVIR CO LTD 01), 12 February 1992 (1992-02- cited in the application abstract	;OTHERS: 12)		11-15
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199214 Derwent Publications Ltd., Lond Class A12, AN 1992-109202 XP002251534 & JP 04 050234 A (ASAHI CHEM IN 19 February 1992 (1992-02-19) abstract	D CO LTD),		11-15
		-/		
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent fami	ly members are listed	in annex.
'A' docum consi 'E' earler filing 'L' docum which chaff 'O' docum other	ategories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority dalm(s) or h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	or priority date a cited to underst invention "X" document of part cannot be consi involve an inver cannot be consi document of part cannot be consi document is coi ments, such coi in the art.	icular relevance; the deleted to involve an ir mbined with one or m	the application out early underlying the claimed invention to considered to cournent is taken alone claimed invention eventive step when the one other such docu-
	e actual completion of the international search 18 August 2003	Date of mailing 01/09/	of the international se	arch report
	I mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized office Boeker	er	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	DOCKET		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No
PCT/EP 03/03735

		PC1/EP 03/03/35
C.(Continue	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 422 693 A (THORATEC LAB CORP) 17 April 1991 (1991-04-17) page 3, line 8 -page 4, line 6; claims	1-15
A	US 6 156 842 A (S. HOENIG ET AL.) 5 December 2000 (2000–12–05) column 8, line 9 - line 23	1-15
A	WO 99 42528 A (MNEMOSCIENCE GMBH ;LANGER ROBERT S (US)) 26 August 1999 (1999-08-26) claims	1–15
A	WO 99 42147 A (MASSACHUSETTS INST TECHNOLOGY) 26 August 1999 (1999-08-26) claims	1–15
A	A. LENDLEIN ET AL.: "AB-polymer networks based on oligo(epsilon-caprolactone) segments showing shape-memory properties" PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, vol. 98, no. 3, January 2001 (2001-01), pages 842-847, XP002251532 the whole document	1-15
Τ	A. LENDLEIN ET AL.: "Formgedächtnispolymere" ANGEWANDTE CHEMIE, vol. 114, no. 12, 17 June 2002 (2002-06-17), pages 2138-2162, XP002251533 Weinheim the whole document	1–15
	-	•

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application No PCT/EP 03/03735

				1	
Patent document lited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
JP 04041416	Α	12-02-1992	NONE		
JP 4050234	A	19-02-1992	JP	2008258 C	11-01-1996
. ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			JP	7047642 B	24-05-1995
EP 0422693	А	17-04-1991	EP	0422693 A2	17-04-1991
			ΑT	124072 T	15-07-1995
			ΑU	5302086 A	29-07-1986
			DE	3650342 D1 0211851 A1	27-07-1995 04-03-1987
			EP JP	62501778 T	16-07-1987
			US	5506300 A	09-04-1996
			WO	8603980 A1	17-07-1986
			US	5814705 A	29-09-1998
		05-12-2000	A11	3077999 A	27-09-1999
US 6156842	Α	05-12-2000	AU Br	9908806 A	18-12-2001
			CA	2322571 A1	16-09-1999
			CN	1299395 T	13-06-2001
•			EP	1062273 A1	27-12-2000
			ĴΡ	2002506105 T	26-02-2002
			NO	20004499 A	08-11-2000
			T₩	479063 B	11-03-2002
			MO	9946327 A1	16-09-1999
			ZA	9901938 A	10-09-2000
WO 9942528	Α	26-08-1999	AU	758800 B2	27-03-2003
			AU	3308499 A	06-09-1999
			BR	9908339 A	02-10-2001
			CA	2316945 A1	26-08-1999
			EP	1062278 A2	27-12-2000 28-09-2001
			HU	0102138 A2 2002504585 T	12-02-2002
			JP PL	2002504585 T 342996 A1	16-07-2001
			TR	200002451 T2	21-03-2001
			MO	9942528 A2	26-08-1999
			US	2003055198 A1	20-03-2003
			ÜS	6388043 B1	14-05-2002
WO 9942147	Α	26-08-1999	AU	751861 B2	29-08-2002
110 JJT647/		20 00 2002	AU	2784599 A	06-09-1999
			BR	9907968 A	17-10-2000
			CA	2316190 A1	26-08-1999
		•	EP	1056487 A1	06-12-2000
			HU	0100466 A2	28-06-2001
			JP	2002503524 T	05-02-2002
			PL	342899 A1	16-07-2001 22-01-2001
			TR	200002450 T2 9942147 A1	26-08-1999
	•		WO US	6160084 A	12-12-2000
			UJ	0100004 W	12 12 2000

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

es Aktenzelchen PCT/EP 03/03735

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 A61K7/06

Nach der Internationalen Patentiklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $\ \, \text{IPK 7} \quad \text{A61K}$

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Geblete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 213 (C-0942), 20. Mai 1992 (1992-05-20) & JP 04 041416 A (NOEVIR CO LTD;OTHERS: 01), 12. Februar 1992 (1992-02-12) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung	11–15
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199214 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A12, AN 1992-109202 XP002251534 & JP 04 050234 A (ASAHI CHEM IND CO LTD), 19. Februar 1992 (1992-02-19) Zusammenfassung	11–15

entnehmen		
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Armeidedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist 'X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden 'Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist '&' Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Patentfamilie ist	
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts	
18. August 2003	01/09/2003	
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
Europäisches Patentamt, P.B. 5616 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faxc (+31-70) 340-3016	Boeker, R	

Siehe Anhang Patentfamilie

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internations Aktenzeichen
PCT/EP 03/03735

	PCT/EP	03/03735					
C.(Fortsetz	tsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.					
A	EP 0 422 693 A (THORATEC LAB CORP) 17. April 1991 (1991-04-17) Seite 3, Zeile 8 -Seite 4, Zeile 6; Ansprüche	1-15					
A	US 6 156 842 A (S. HOENIG ET AL.) 5. Dezember 2000 (2000-12-05) Spalte 8, Zeile 9 - Zeile 23	1-15					
A	WO 99 42528 A (MNEMOSCIENCE GMBH ;LANGER ROBERT S (US)) 26. August 1999 (1999-08-26) Ansprüche	1-15					
A	WO 99 42147 A (MASSACHUSETTS INST TECHNOLOGY) 26. August 1999 (1999-08-26) Ansprüche	1–15					
Α	A. LENDLEIN ET AL.: "AB-polymer networks based on oligo(epsilon-caprolactone) segments showing shape-memory properties" PROC. NATL. ACAD. SCI. USA, Bd. 98, Nr. 3, Januar 2001 (2001-01), Seiten 842-847, XP002251532 das ganze Dokument	1-15					
Т	A. LENDLEIN ET AL.: "Formgedāchtnispolymere" ANGEWANDTE CHEMIE, Bd. 114, Nr. 12, 17. Juni 2002 (2002-06-17), Seiten 2138-2162, XP002251533 Weinheim das ganze Dokument	1-15					
	·						

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen PCT/EP 03/03735

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 04041416	A	12-02-1992	KEIN		
JP 4050234	Α	19-02-1992	JP	2008258 C	11-01-1996
			JP	7047642 B	24-05-1995
EP 0422693	A	17-04-1991	EP	0422693 A2	17-04-1991
			AT	124072 T	15-07-1995
			AU De	5302086 A 3650342 D1	29-07-1986
			EP	0211851 A1	27-07-1995 04-03-1987
			JP	62501778 T	16-07-1987
			ÜS.	5506300 A	09-04-1996
			WO	8603980 A1	17-07-1986
			US	5814705 A	29-09-1998
US 6156842	A	05-12-2000	ΔU	3077999 A	27-09-1999
			BR	9908806 A	18-12-2001
			CA CN	2322571 A1 1299395 T	16-09-1999 13-06-2001
			EP	1299395 1 1062273 A1	27-12-2000
			ĴΡ	2002506105 T	26-02-2002
			NO	20004499 A	08-11-2000
			TW	479063 B	11-03-2002
			MO	9946327 A1	16-09-1999
			ZA	9901938 A	10-09-2000
WO 9942528	Α	26-08-1999	AU	758800 B2	27-03-2003
			AU	3308499 A	06-09-1999
•			BR CA	9908339 A 2316945 A1	02-10-2001 26-08-1999
			EP	1062278 A2	27-12-2000
			HU -	0102138 A2	28-09-2001
			JP	2002504585 T	12-02-2002
			PL	342996 A1	16-07-2001
			TR	200002451 T2	21-03-2001
			WO	9942528 A2	26-08-1999
			US US	2003055198 A1 6388043 B1	20-03-2003 14-05-2002
WO 9942147	Α	26-08 - 1999	AU	751861 B2	29-08-2002
			AU Br	2784599 A 9907968 A	06-09-1999 17-10-2000
			CA	2316190 A1	26-08-1999
			EP	1056487 A1	06-12-2000
			HU	0100466 A2	28-06-2001
			JP	2002503524 T	05-02-2002
			PL	342899 A1	16-07-2001
			TR	200002450 T2	22-01-2001
			WO US	9942147 A1 6160084 A	26-08-1999 12-12-2000
					12-12-2000

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.